# (54) NICKEL ACTIVE MATERIAL FOR ALKALINE STORAGE BATTERY

(43) 4.4.1991 (19) JP (11) 3-78965 (A)

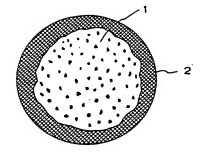
(21) Appl. No. 64-216686 (22) 22.8.1989

(71) YUASA BATTERY CO LTD (72) MASAHARU WATADA(2)

(51) Int. Cl<sup>5</sup>. H01M4/32,H01M4/52

PURPOSE: To prevent the swelling of an electrode by simultaneously adding at least one of zinc, cadmium, and magnesium, and cobalt in the form of a solid solution to nickel hydroxide powder and furthermore forming a cobalt

oxyhydroxide layer thereon. CONSTITUTION: At least one of zinc, cadmium, and magnesium, and cobalt are simultaneously added to nickel hydroxide powder 1 in the form of a solid solution, and a cobalt oxyhydroxide layer 2 is formed thereon. Hydrogen bonding between active material layers is strongly retained, and passing of cations and water molecules through an active material is blocked. By the synergistic effect of these two functions, increase in internal pore volume and the swelling of an electrode are avoided.



## (54) NICKEL ELECTRODE FOR ALKALINE STORAGE BATTERY

(19) JP (11) 3-78966 (A) (43) 4.4.1991

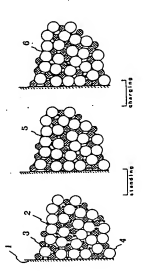
(21) Appl. No. 64-216685 (22) 22.8.1989

(71) YUASA BATTERY CO LTD (72) MASUHIRO ONISHI(1)

(51) Int. Cl<sup>5</sup>. H01M4/52,H01M4/66

PURPOSE: To obtain a nickel electrode for an alkaline storage battery having high performance, high capacity, and high productivity at a low cost by adding a binder to an active material prepared by adding at least one of CoO, α-Co(OH)2, β-Co(OH)2, and metallic cobalt, and a conductive material to nickel hydroxide, forming a sheet with the mixture, and pressing the sheet against a current collector.

CONSTITUTION: At least one of CoO, & Co(OH)2, & Co(OH)2, which are two-valent cobalt compound 2, and metallic cobalt, and a conductive material 3 are added to nickel hydroxide 4 to form an active material. A binder is added to the active material, and the mixture is formed in a sheet, then the sheet is pressed against a current collector 1. By increasing the conductivity in the boundary between the current collector 1 and the first layer of the active material and that of the active material layer, utilization of the active material is increased even in a nickel electrode which uses only a core metal in its substrate. A nickel electrode for an alkaline storage battery having high performance, high capacity, and high productivity can be obtained at a low cost.



# (54) GAS DIFFUSION ELECTRODE AND LIQUID FUEL CELL USING IT

(43) 4.4.1991 (19) JP (11) 3-78968 (A)

(21) Appl. No. 64-216431 (22) 22.8.1989

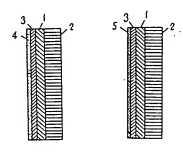
(71) MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD

(72) NOBUYUKI YANAGIHARA(2)

(51) Int. Cl<sup>5</sup>. H01M4/86,H01M8/02

PURPOSE: To lengthen the life of a cell by forming at least one layer of a waterrepellent organic synthetic resin powder layer or a porous water-repellent organic synthetic resin film on a conductive porous substrate.

CONSTITUTION: At least one layer of a water-repellent organic synthetic resin powder layer 4 or a porous water-repellent organic synthetic resin film 5 is formed on a conductive porous substrate 3 installed on a gas diffusion electrode 1 side of a porous reaction layer 2 comprising carbon fine powder in which a catalyst is supported. Although electrode performance is deteriorated when gas side surfaces of the gas diffusion electrode 1 and the conductive porous substrate 3 are wetted with an electrolyte penetrated, the wetting can be protected by installing the synthetic resin powder layer 4 or the synthetic resin film 5. The life of a cell is lengthened.



(11)Publication number:

03-078965

(43) Date of publication of application: 04.04.1991

(51)Int.CI.

H01M 4/32 HO1M 4/52

(21)Application number: 01-216686

(71)Applicant: YUASA BATTERY CO LTD

(22)Date of filing: 22.08.1989 (72)Inventor: WATADA MASAHARU

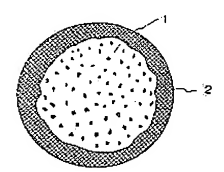
ONISHI MASUHIRO **OSHITANI MASAHIKO** 

## (54) NICKEL ACTIVE MATERIAL FOR ALKALINE STORAGE BATTERY

## (57)Abstract:

PURPOSE: To prevent the swelling of an electrode by simultaneously adding at least one of zinc, cadmium, and magnesium, and cobalt in the form of a solid solution to nickel hydroxide powder and furthermore forming a cobalt oxyhydroxide layer thereon.

CONSTITUTION: At least one of zinc, cadmium, and magnesium, and cobalt are simultaneously added to nickel hydroxide powder 1 in the form of a solid solution, and a cobalt oxyhydroxide layer 2 is formed thereon. Hydrogen bonding between active material layers is strongly retained, and passing of cations and water molecules through an active material is blocked. By the synergistic effect of these two functions, increase in internal pore volume and the swelling of an electrode are avoided.



## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right] ·

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

## ⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

## ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-78965

(1) Int. Cl. 5

識別配号 庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)4月4日

H 01 M 4/32

8222-5H 8222-5H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

60発明の名称

アルカリ蓄電池用ニツケル電極活物質

②特 願 平1-216686

20出 顯 平1(1989)8月22日

@発 明 者 綿 田 Æ 治 益 弘 西 @発 明 者 大 彦 個雜 明 者 押 谷 政

⑪出 顋 人 湯浅電池株式会社 大阪府高槻市城西町6番6号

朝 翻 曹

1. 発明の名称

アルカリ書電池用ニッケル電径活物質

2. 特許請求の範囲

水酸化ニッケル粉末に開期体第1属元素である亜鉛、カドミウムおよびマグネシウムの1種以上とコペルトを同時に固帯体添加し、且つ表面にオキシ水酸化コペルト層を形成させたことを特徴とするアルカリ書電池用ニッケル電復活

5. 発明の詳細な説明

虚禁上の利用分野

本券明はアルカリ書電池用ニッケル電信活物 質に関するものである。

従来技術とその問題点

近年、ポータアルエレクトロニクス機器の小型軽量化に伴い、その電源である可能にも高エキルギー密度化が望まれている。また、機器の使用範囲の拡大から、広域温度範囲で、 に高温で安定した性能の電池が求められている。

第一の高エキルギー化の距離であるが、従来 のアルカリ電池の電磁は、焼給式電極と言われ ているものであり、その正徳のエネルギー密度 は約400mAh/cc が展界である。更に、高容量 化を目的として、ここ数年ペースト式電極の関 路がたされて来ている。例えば、958以上の 多孔皮を持つニッケル経緯多孔体や発泡企画多 孔体を電信基板とし、水酸化ニッケル粉末と利 用事向上のための部加剤である一酸化コペルト 粉末や金属コパルト粉末の混合物をペースト役 状とし、その基板に直接充填し正価とする試み がある。また、従来の水酸化ニッケル粉末は非 常に多孔性に雷む粒子であり、その内部細孔容 農比率は50%にも及ぶ。この内部組孔容強の 発達を抑制し、更に高密度の水量化ニッケル粉 末の開発も行われつつある。これらの開発によ り、正伝のエネルギー密皮は500~600mAh /��にまで高められて来ている。

第二の高温対策としては、使来水酸化ニッケ ル 末にコパルトを固溶体添加して、高温での

### 特爾平3-78965(2)

売電効率を向上させるという方策が取られてい る。

また、少量のコペルトの固溶体添加だけでは、 高温性能は向上するものの、電極影響を抑制出 来ず、少なくとも20%以上の水酸化ニッケル 粉末への固溶体添加が必要となる。このため、

とアーN100H(密度: 3.799/cc)がある。電 個影響は、この任密度のアーN100Hが生成する時に生じる結晶変みにより、活物質の内部細 孔容積が増大するために生じる。従って、アー N100Hの生成に伴う内部細孔容積の増大を抑 制することにより、電低影響が防止出来ること となる。

容量低下や着しい放電電圧の低下が生じるとい う問題がある。

#### 発明の目的

本務明は上記従来の問題点に概みなされたものであり、水酸化ニッケル粉末の内部細孔容積の充放電に伴う増大を抑制し、電極寿命の主要因である電極影而を防止し、且つ應度特性の優れたアルカリ書電池用ニッケル電便用活物質を提供することを目的とするものである。発明の保成

### 本苑明は、上記目的を遠成するべく、

水酸化ニッケル粉末に周期体第1四元素である面的、カドミウムおよびマグキシウムの1粒以上とコパルトを同時に固溶体体加し、且つ表面にオキシ水酸化コパルト層を形成させたことを特徴とするアルカリ書電池用ニッケル電低活物質である。

#### 作用

水酸化ニッケルの充電生成物には、二つの結 基形態、即ち、β-N100H(密度: 4.68 β/cc)

従って、電包影響を阻止するのには、次の二 つの事が有効な方策となる。

- (1) 水酸化ニッケル活物質自体の結晶層間の水 素結合性を強めて、カチオンや水分子の層間 への強入を阻止する。
- ② 水酸化ニッケル活物質と電解液との間に、 カチオンや水分子が最過するのを阻止する第 5階を設ける。

本発明は、(1)周期体第1月元素である距鉛、カドミウム対よびイグネシウムを水酸化ニッケル粉末に固落体体を強め保持することが出来、同間の水素結合性を強め保持することが出来、の表になったが数で、これを表して、外部の出土のの大がより、二の相乗作用により、外部の出土ののは、この相乗作用により、少量の以下の保証を表した。

### 特丽平3-78965(3)

突热例

以下、本発明における詳細を実施例について 説明する。

硫酸ニッケルに少量の硫酸亜鉛および硫酸コ パルト塩を加えた水路液に、硫酸アンモニウム 塩を添加し、ニッケル、コパルトおよび亜鉛の アンミン餡イオンを形成させる。この根を水散 化ナトリウム水溶液中に誇下し、コパルトと照 鉛が固帯した水酸化ニッケル粉末を折出させた。 次に、この粉末の表面にオキシ水酸化コパルト 層を形立させる一方法として、硫酸コパルト塩 の水溶液にこの粉末を加えて、前配と同様の方 技で水散化コパルトを表間部に折出・コーティ ングさせた後、その粉末を酸化剤たとえば過酸 化水素の水溶液で処理して、表面層の水酸化コ パルトのみをオキシ水酸化コパルトに酸化し、 本発明の活物質粉末を得た。別法として、コパ ルト錯塩を溶解したアルカリ水溶液中に放置し、 水酸化ニッケル粒子の表面に水酸化コパルト層 セコーティングさせた袋、前配と同様の酸化処

した。また、元放電温度: 0 ℃, 20℃と45℃ にて、容量試験を行った。

第2回は、表面にオキシ水酸化コペルト層を 設けない無認知の水酸化ニッケル電価を充放電 した時の各種変化を示した。充放電の繰り返し によりァーN 100H の生成率が増加し、それに 比例して活物質の内部細孔容積が増大し、電低 厚みの増加(電極影響)を引き起こしているの が分かる。また、内部細孔容積の増大によりメ ッピング密度が低下している。

第3図は、その時の活物質の内部細孔容積分布(細孔係分布)であり、細孔半径: 50~100 人の細孔容積の積着な増大が認められる。このように、倍物質の内部細孔容積は、電極影響度の直接の尺度であり、その大きさや細孔径分布を見ることにより詳細に電優影響度を評価できる。

電優影視度に対する水酸化ニッケル粉末への 取鉛等の固溶体添加の効果およびオキレ水酸化 コパルトの表面層の効果を見るために、前記の 理を行っても良い。第1図に、本発明の活物質 来の構造モデル図を示した。ことで1は亜鉛、 カドミウム、コバルトを固溶体添加した水酸化 ニッケル粉末、2はオキレ水酸化コバルト層で ある。

また、比較のため、同様の工程でコパルトや 更鉛を添加しない活物質粉末および表面部にオ キャ水酸化コパルト層を設けていない活物質粉末も作成した。

このようにして作成した活物質粉末を、増む別として2 重量系のメテルカルボキレをルロース ( 0 k 0 ) を溶解させた水溶液の 5 0 重量系と均一に混合してペースト級とした。このペースト級を参孔皮 9 5 5 0 のニッケル観燈を対応とした。このニッケル電極と力により、立動を構成し、完放化カウムな優を対応として単電池を構成し、完放化カウム水溶液、光電は理論容量の 1 5 0 5 、 放電は、酸化第二水銀倉用電低に対し 0 ポルトと

ニッケル電板について充計電路の振物型の内部 超孔容離分布を解べた。その結果を第4図に示 した。ことで▲は充電前の額孔容積分布を示し、 B、C、D、Bは完配後の銀孔容積分布を示す。 Aは粉末組成にからわらずほぼ間じである。B は亜角固海体添加+オキシ水酸化コパルト表面 層、Cは画鉛固群体添加のみ、Dはオキシ水酸 化コパルト疫面層のみ、Bは水酸化ニッケル( 無処理)のみである。 電極影演度の尺度である 細孔半径:30~100人の組孔容費の増大は、 **亜鉛の固律体添加のみでも、あるいはオキシ水** 散化コパルト表面層のみでも、ある程度まで如 割でき、その効果は前者の方が大きいのが分か る。しかしながら、その抑制効果は不充分であ り、内部翻孔容費の増大を完全に押さえ切るに は至らない。これに対して、本発明の如く水酸 化ニッケルに亜鉛を固存体添加し、且つ、オキ シ水酸化コペルト表面層を設けた務価値では、 その相乗効果により、細孔半径: 30~100 Å の細孔容積の 大がなく、電信影響度はほぼ先

## 特丽平3-78965(4)

全に抑制されている。また、 X 線解析により T ー N 100 H の 生成は認められなかった。 このことは、 悪船以外のカドミタムやマグネシタムおよびコパルト共存下の固溶体添加についても同様であった。

また、水酸化ニッケル粉末に亜鉛とカドミウムを同時に固溶体能加したものについても、それぞれを単独で能加したものと殆ど変わりはなかった。

第5回は、本発明による活物質の充放電サイクルに伴うタッピング密度の変化を示したものである。水酸化ニッケル粉末に延鉛等の変化を対した。水酸化ニッケル粉末に延鉛を設けた、また、オキレ水酸化コペルト表面層を設けたい場合には、サイクルに存物である。なり、電磁としての高エキルが一個度性を保持である。300 サイクルによい、水酸性を保持である。300 サイクルによい、水酸性を保持した。特に、水酸化ニッケル粒子の内部組孔容積の発達を抑制

上述した如く、本発明は水酸化ニッケル粉末の内部細孔容積の充放電に伴う増大を抑制し、電磁寿命の主要因である電極影調を防止し、且つ温度特性の優れたアルカリ書電池用ニッケル電磁用活物質を提供することができるので、その工業的価値は個めて大である。

#### 4. 図面の簡単な説明

第1 図は本発明の活物質の構造モデル図である。第2 図は従来の水酸化ニッケル電極の充放 電に伴う各種物性の変化を示した図である。第 5 図は従来の水酸化ニッケル活物質の内部組 を設分布の変化を示した図である。第4 図は本 発明の活物質と従来の活物質の内部組 初の変化を比較した図である。第5 図は本 の活物質と世来の活物質の充放電サイクル特性 を示した図である。第6 図は本 発明の活物質の の活物質と を示した図である。

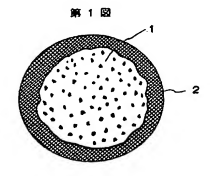
出順人 磁波电池株式会社

した高密度粉末においては、本発明の如く、 亜 鉛等の固溶体協加とオキシ水酸化コパルト層が 電極影画の抑制には必要不可欠であるのが分か る。

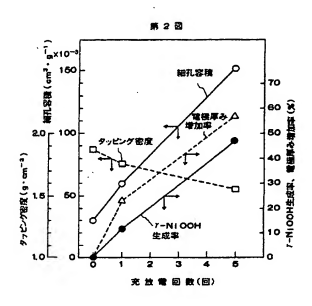
水酸化ニッケル粉末への面鉛等の金添加量は、 水酸化ニッケルに対して 5 ~ 1 0 重量が、また、 オキシ水酸化コパルトの被覆量は 1 ~ 1 0 重量 が電信影響の抑制に効果的であった。

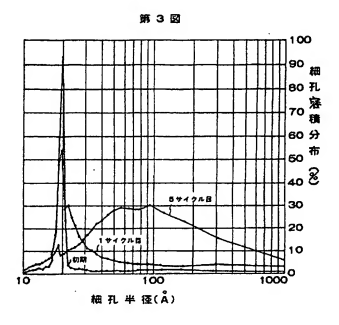
更鉛とコパルトを水酸化ニッケルに固溶体添加し、メキャ水酸化コパルト表面層を設けた本発明の活物質の温度特性を第6図に示した。本発明品は、45℃の高温においても90%以上の活物質利用率を示し、電镀影視も生じることなく0~45℃の温度範囲で安定な性能を示した。

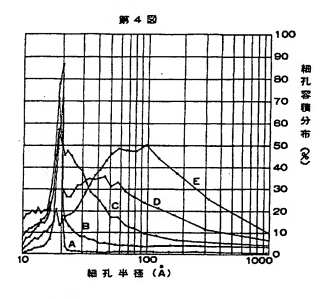
亜鉛の巻わりにカドミウムやマグキシウム、 あるいはそれらの組合わせでも良い。コバルト 単独の固溶体協加のみでは、低価にてアーN100H が生成し電磁影弾の抑制には効果はなかった。 発明の効果

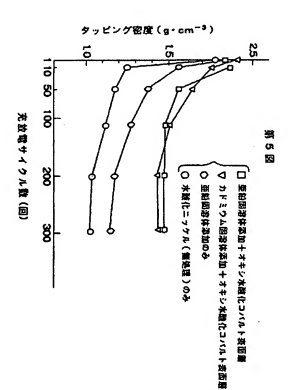


## 特丽平3-78965(5)









A:充電前

B : 亜鉛固溶体添加+オキシ水酸化 コパルト表面層(充電後)

C: 亜鉛固溶体添加のみ(充電後)

D : オキシ水酸化コパルト表面層のみ(充電後) E : 水酸化ニッケル(無処理)のみ(充電後)

## 特閒平3-78965 (6)

